First Hit

Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

Generate Collection

Print

L11: Entry 2 of 5

File: JPAB

Mar 2, 1992

PUB-NO: JP404066536A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 04066536 A

TITLE: ANTIVIRAL SUBSTANCE AND PRODUCTION THEREOF

PUBN-DATE: March 2, 1992

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

IIZUKA, CHIYOKICHI OHASHI, YASUHIRO SUZUKI, FUMIKO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

NODA SHIYOKUKIN KOGYO KK

APPL-NO: JP02176559 APPL-DATE: July 4, 1990

INT-CL (IPC): A61K 35/84; C12P 19/04; C12P 21/00

ABSTRACT:

PURPOSE: To obtain an <u>antiviral</u> agent, consisting essentially of a sugar- and protein-containing water-soluble modified lignin <u>extracted from a mycelial</u> culture of a basidiomycete cultured by using a specific culture medium and excellent in safety without any fear of side effects.

CONSTITUTION: An <u>antiviral</u> agent is obtained by culturing a basidiomycete, preferably <u>Lentinus edodes</u> Sing. using a culture medium consisting essentially of a raw material prepared from a plant (preferably a gramineous plant) containing lignin, preferably a culture medium consisting essentially of <u>bagasse</u>, as necessary, adding and mixing rice bran, sawdust, peptone, yeast, etc., therewith, autolyzing <u>mycelia</u> utilizing <u>enzymes</u> existing in the <u>mycelia</u> after completing the culturing, then <u>extracting</u> active ingredients with warm water or hot water at $\geq 40^{\circ}$ C, fractionating the resultant <u>extract</u> solution according to, e.g. an ultrafiltering method and providing a fraction rich in water-soluble lignin. Thereby, powerful activity against viruses of the genus animal Herpes is obtained in a fraction having $\geq 200,000$ molecular weight.

COPYRIGHT: (C) 1992, JPO&Japio

Previous Doc Next Doc Go to Doc#

19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

❸公開 平成4年(1992)3月2日

② 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-66536

動Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 A 61 K 35/84 A D Y A 7180-4C C 12 P 19/04 B 8214-4B 21/00 A 8214-4B

C 12 R 1:645) (C 12 P 21/00 C 12 R 1:645)

8319-4B

審査請求 有 請求項の数 6 (全5頁)

③発明の名称 抗ウイルス物質とその製造方法

②特 願 平2-176559 ②出 願 平2(1990)7月4日

⑩発 明 者 飯 塚 千 代 吉 千葉県野田市清水905-10

⑫発 明 者 大 橋 康 宏 千葉県野田市岩名1-51-11

⑩発 明 者 鈴 木 史 子 埼玉県北葛飾郡庄和町米島436-5

⑪出 願 人 野田食菌工業株式会社 千葉県野田市清水121番地

個代 理 人 弁理士 和田 成則

明 和 曹

1. 発明の名称

抗ウィルス物質とその製造方法

2. 特許請求の範囲

- 1. リグニンを含有する植物から調整された原料を主成分とする培地を用いて担子菌を培養し、 この菌糸体培養物から抽出された糖・蛋白含有水 溶性変性リグニンを主成分とする抗ウィルス物質。
- 2. 担子菌の菌糸体として用い得られた請求項 1 記載の抗ウィルス物質。
- 3. 菌糸体を自己消化させた菌糸体培養物の熱水油出物またはその精製画分を含有する請求項1または請求項2記載の抗ウィルス物質。
- 4. リグニンを含有する植物から調整された原料を主成分とする培地を用いて担子菌を培養し、この菌糸体培養物から糖・蛋白含有水溶性変性リグニンに富む成分を抽出することを特徴とする抗ウィルス物質の製造方法。
- 5. 担子菌の菌糸体を用いる請求項4記載の抗ウィルス物質の製造方法。

6. 菌糸体を自己消化させた菌糸体培養物の熱水抽出物またはその精製画分を含有する請求項4 または請求項5記載の抗ウィルス物質の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は担子菌の菌糸体培養物から得られる抗 ウィルス物質およびその製造方法に関する。

(従来の技術)

近年、医療分野および農業分野においてウィルス感染病が重大な問題となっている。

例えばB型肝炎およびC型肝炎は、B型肝炎ウィルスおよびCC型肝炎ウィルスによって感染者に肝障害を起こし、急性または慢性肝炎から肝硬変、さらには肝療へ進行させ患者を死に至らせる。

またヒトエイズウィルスは、ヒトのT 4陽性T 細胞に親和性をもち、これを感染死滅させるため 患者は免疫不全を来たし、後天性免疫不全症候群 を引き起こし、発症後はほぼ100%の患者が数 年から10年以内で死に至っている。

さらに、ヒトヘルペスウィルス (1型, 2型)

は、広範な疾患例えば口内炎、陰部ヘルペス、角 膜炎、髄膜炎、上下気道感染などを引き起こす。

一方、農業面においてはタバコ、トマト、ピーマン、キュウリ、などはタバコモザイク病、キュウリを斑モザイク病などに罹病し、著しい被害を受けることが多く、また、間などの花卉類においてもウィルスによるモザイク病に罹病し、商品価値に大きな影響を与える場合が多い。

現在、このようなウィルス病に対する適切な治療剤は極めて少なく、例えばインターフェロン、デュンアラピノシッド、アジドチミジン、アシクロピルなどの治療剤が知られているが、副作用が強いなどの問題があった。また、植物に関しては治療効果のある毒性の低い大量散布可能な物質はない。

従って、このようなウィルス病の防疫においては未然にウィルスの感染を防止する点が重要であるが、ウィルスの感染を予知することは困難であるので、安全で効果的な、しかもスペクトルの広

量が少ないので、その効果を高めることができなかった。

本発明の目的は、推費等の担子菌の菌糸体培養物から抗ウィルス作用を示す 育効成分を効率的に取り出し、より効果の高い抗ウィルス物質およびその製造方法を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明者らは、上記目的を達成するために、推 茸等の菌糸体培養物から熱水抽出、限外濾過など の手段によって、抗ウィルス作用を示す有効成分 を簡単にかつ効率的に分離し、この物質を詳細に 分析した結果、水溶性リグニンを主成分とし、糖 質、蛋白質が結合した物質であることを見い出し、 本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明の抗ウィルス物質は、リグニンを含有する植物から調整された原料を主成分とする培地を用いて担子菌を培養し、この菌糸体培養物から抽出された水溶性リグニンを有効主成分とするものである。

また、本発明による抗ウィルス物質の製造方法

いウィルス感染防止剤が望まれる。

ところで、本発明者らは長年に亘って椎茸等の担子菌類の菌糸体培養物から抽出した物質について研究を続けてきた。そして上記培養物から抽出された物質が免疫賦活作用を育すること(特公昭53-23392号)、上記培養物から抽出された分子質600万~150万(A画分)および150万~80万(B画分)の物質がB型侵性肝炎に有効であること(特開昭62-70532号)、上記培養物から抽出された多糖およびゼアチン関連物質を主体とするサイトカイニン系活性物質の複合体が抗ウィルス剤として有効であること(特公昭62-36009号)などを既に見い出している。

(発明が解決しようとする課題)

推費等の担子菌の菌糸体培養物から抽出された 物質は、優れた抗ウィルス活性を示し、かつ毒性 がほどんどないので副作用の心配はない。

しかし、上記菌糸体培養物から抽出された物質 の有効成分を取り出す方法は複雑であり、かつ収

は、リグニンを含有する植物から調整された原料 を主成分とする培地を用いて担子菌を培養し、こ の菌糸体培養物から水溶性リグニンに富む成分を 抽出することを特徴とする。

以下、本発明についてその好ましい態様を挙げ ながらさらに詳細に説明する。

本発明で使用する担子菌としては、例えば維茸、カワラ茸、ヒラ茸、エノキ茸、マンネン茸、マイ茸等食用茸、薬用茸など各種のものが挙げられるが、この中でも特に椎茸菌が好ましい。

本発明では、これらの担子菌の菌糸体を培養してその培養物から有効成分を抽出する。この場合、培地としては固体培地、液体培地のいずれも使用できるが、培地成分中にリグニンを含有する植物から調整された原料を含有させることが必要である。リグニンを含有する植物としては、特に禾本科植物が好ましく用いられ、このような原料としては、例えばバガス、麦わら、稲わら、とうもろこしの茎葉、米糠、小麦ふすまなどが挙げられる。特にバガスを主成分とし、必要に応じ他の栄養成

特開平4-66536(3)

分として、米糠、銀屑、ペプトン、イースト、甘 蔗廃糖蜜などを添加混合した培地が好ましく用い られる。

担子菌の菌糸体の培養は、例えば担子菌の胞子 を液体培養して得られる菌糸体ベレットを上記の ような培地に接種して行なう。菌糸体を接種した 後、固体培地の場合は、例えば温度18~25℃, 湿度50~90%程度に空調された培養室で3か 月~6か月程度培養する。最も理想的には、温度 20~25℃、湿度60%に空調した培養室で4 ~6か月程度培養する。こうして菌糸体が蔓延し た培地は、温度処理室に移して変温処理を行なう ことが好ましい。変温処理は、例えば32~34 ℃で24~48時間加温し、次に低温処理室に移 して4~8℃、湿度85%にて5~7日間低温処 理を行なう。この変温処理は、製品の品質の安定 上好ましく採用されるが、必ずしも必要なもので はない。その後、培地を栽培室に移して放置する と、子実体の発生が始まるが、この時点で培養を 終了し、後述するように培養物を粉砕機により粉

砕する。一方、液体培地の場合は、通気培養もしくは振とう培養により、15~30℃の温度条件で1週間~1か月程度培養を行なう。培養は、培地中に菌糸体が蔓延した状態で終了する。

培養終了後、菌糸体に内在する酵素を利用して 菌糸体を自己消化させるとともに、培養物を抽出 する。その好ましい方法として、固体培地の場合 は、まず、培養が終了した培養物を粉砕し、粉砕 物を40~90℃で3~6時間程度処理して菌糸 体の酵素によって自己消化させる。次に、この粉 砕物に40℃以上の温水または熱水を注いで有効 成分を抽出する。こうして得られた懸濁液を例え ばネル布地の濾過袋に充填し、これを加圧、濾過 し、この濾液をさらにメンブランフィルタで濾過 して除菌し、有効成分が含有された抽出液を得る。 一方、液体培地の場合は、必要に応じて菌糸体を 粉砕した後、40℃~60℃に加熱して自己消化 を行なわせ、菌糸体が溶解した液状の懸濁培養物 を得る。この培養物を上記と同様に濾過、除菌し て抽出液を得ることができる。

本発明の抗ウィルス物質の製造に際しては、こうして得られた抽出液をさらに水溶性リグニンに富む成分を精製することが望ましい。この精製方法としては、例えば限外濾過法を採用して分画した。抽出液を分子量10,000および200,000處過膜で限外濾過を行なった場合、200,000以上の画分に動物ヘルペス属ウィルスに対する強い活性が得られた。本画分の収率は、抽出液から平均10%が得られた。

こうして得られた抗ウィルス物質はリグニン含 有多糖蛋白複合体であることが判明した。

この製造方法によれば、抽出液の有効成分中には比較的高濃度の無機物が含まれているが、これらの物質は分子量10.000以下の面分にほとんど移行するので、簡単に面分することができた。

これらの結果から、抗ウィルスを示す有効成分 は次のような組成を有するものであることが確認 された。

試	#4	糖	蛋白	リグニン	灰分	合 計
原	体	40.8	11.7	35.7	14.5	102.7
20万		66.2	6.4	47.7	3.0	123.3
以上						
1万~		71.0	7.8	42.2	4.6	125.6
20万						
1万		35.0	11.1	24.7	15.3	86.1
以下	₹.		•			

糖 :フェノール硫酸法 (glucose stand. 480nm)

白:セミミクロケルダール法

リグニン:アセチルブロマイド法(吸光係数20

で算出)

灰 分:直接灰化法

K. Na. Ca:原子吸光法

(作用)

本発明において、椎茸菌糸体の培養抽出物ある いはその分画を含む物質が後述する実施例から明 らかなように、各種ウィルスに対して標的細胞と の結合を阻害し、その結果ウィルスの感染を阻止 しているものと考えられる。

本発明の抗ウィルス物質の製造方法によれば、 抗ウィルス作用を有する有効成分を効果的に抽出、 分離することができ、かつ、天然物から得られた ものであるため合成化学品などにおける副作用の 心配はない。

(実施例)

実施例1

(1) 椎茸菌糸体の培養

バガス90%、米糠5%、ふすま等の栄養源5%を配合した固体培地を常法により殺菌し、これに推茸の種菌を接種する。その後、培地を温度20~25℃、湿度60%に空調した培養室内に移して3~6か月培養する。培地中に菌糸体が蔓延した後、温度処理室に移して32~34℃で24~48時間加温し、次に低温処理室に移して5~8℃、湿度85%にて5~7日間低温処理を行なっ。その後、培地を栽培室に移して放置し、培地表面から子実体が発生し始めたら、培地を取り出

(3) 有効成分の分画

加出液をそのまま、または濃縮し、分子量200,000の限外濾過膜で限外濾過を行ない、分面分子量200,000以上の画分を得た(以下Fr.1とする)。

次に、上記限外濾過により通過した液をさらに分子量10,000の限外濾過膜で限外濾過を行ない、分子量200,000通過、10,000不通過画分(1万~20万以下Fr.2とする)。および10,000通過画分(1万以下,以下Fr.3とする)を得た。Fr.1~Fr.3を濃縮し、凍結乾燥して褐色の粉末を得た。これらの成分分析については前述に示した通りである。実施例2

抽出液および分画品の、ウィルス吸着に対する 阻害の強さを測定した。

牛腎由来MDBK和胞を24穴組織培養用プレートに生育させた。IBR (Infections Bovine Rhinotrachieitis) ウィルス (DNA型, ヘルペスウィルス

して粉砕機で破砕する。

(2) 培養物からの育効成分の抽出

上記破砕物を80℃前後で3~4時間通気加熱し酵素反応を促進させ、菌糸体の自己消化を行なうとともに、水分3~5%まで乾燥する。この破砕物600gに対して約51の水を加え、約1時間煮沸するとともに攪拌する。この攪拌によって諸糸体の代謝産物および菌糸体細胞液中に含有されている有効成分が水に溶脱される。こうして得られた懸濁液をネル布地の濾過気に充填し、こらにメンブランフィルタで濾過して除菌し抽出液を得る。この抽出液を濃縮し、凍結乾燥等にて褐色の粉末とした。

上記粉末の成分を分析した結果、糖:34.0%,蛋白質:10.8%,水溶性リグニン:43.0%,その他:12.2%であった。なお、糖はフェノール/硫酸法で定量し、蛋白質はセミミクロケルダールで定量し、リグニンはアセチルプロマイド法で定量した。

群)を0.2回中に50ないし100プラーク形 成単位含むように、2%の血清を含むイーグルM EMからなる培地で希釈した。抽出液あるいはそ の分画を段階希釈したもの、および比較したい薬 剤を段階希釈したものをウィルス希釈液と等低混 合し4℃で1時間反応させた。ダルベッコー処方 のリン酸緩衝生理食塩水 (PBS) で、プレート 中の細胞を洗った後、反応液 0. 2回ずつを各穴 に加え、37℃で1時間細胞と接触させた。細胞 をPBSで洗った後、0.2%の寒天を含む前述 した培地を重層し固定した上で、3日間炭酸ガス 孵卵器中で培養した。プラークの計数は、各穴の 細胞を1叫ずつの10%ホルマリンで固定し、0. 5回ずつの0.03%メチレンブルーで染色して 行なった。抽出液および分画の段階希釈した各濃 度におけるプラーク阻止率を計算し、試料のED 50 (μ s / ml) を算出した結果を示す。

特別平4~66536(5)

手続補正書

平成2年8月24日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

特願平2-176559号

2. 発明の名称

抗ウィルス物質とその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 千葉県野田市清水121番地

名 称 野田食菌工業株式会社

代表者 飯塚 千代吉

4. 代 理 人 〒101

6. 補正の対象

住 所 東京都千代田区内神田1丁目15番16号 東光ビル6階 電話03(295)1480.1909

氏名 (6943) 弁理士 和田成則

5. 補正命令の日付 (自発)

明細書の発明の詳細な説明の欄

抽出液 (原体) ED₅₀ (μ s / mi) 55. 1 57. 1 (>20万) 13. 0 110. 0 Fr. 3 (<1万) 無 効

これらの結果から、IBRVの感染阻止が最も 強い部分は限外濾過膜で20万以上に分画される 部分であることが判明した。

(発明の効果)

本物質は優れた抗ウィルス活性を示し、かつ毒性がないので副作用の心配がなく、安全性に優れる。

また、本製造方法によれば、ウィルスを感染阻止する物質を簡単に効率よく分画、回収することができ、動物および植物ウィルスの感染阻止剤として広く応用することが期待できる。

7. 補正の内容

- (1) 明細書第2頁第12行目に「CC型」とあるのを「C型」と補正する。
- (2) 明細書第13頁第18行目に「infection」とあるのを「infectious」と補正する。
- (3) 明細書第14頁第17行目に「 μ s」とあるのを「 μ g」と補正する。